(12) NACH DEM VERTRAG LR DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBE LUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



10/510628

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Oktober 2003 (16.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/084994 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷:

_ _ _

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/03799

C07K 14/705

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. April 2003 (11.04.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 16 005.8

11. April 2002 (11.04.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Hofgartenstrasse 8, 80539 München (DE).
- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: HEGEMANN, Peter [DE/DE]; Wagnersiedlung 16, 93092 Friesheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NAGEL, Georg [DE/DE]; Galgenstrasse 19A, 60437 Frankfurt am Main (DE). BAMBERG, Ernst [DE/DE]; Gundelhardtstrasse 48, 65779 Kelkheim (DE).

- (74) Anwalt: GRÜNECKER, KINKELDEY, STOCKMAIR & SCHWANHÄUSSER; Maximilianstrasse 58, 80538 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

S

(54) Title: USE OF BIOLOGICAL PHOTORECEPTORS AS DIRECTLY LIGHT-ACTIVATED ION CHANNELS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON BIOLOGISCHEN PHOTOREZEPTOREN ALS DIREKT LICHTGESTEUERTE IONENKANÄLE

(57) Abstract: The invention relates to the use of a biological photoreceptor as a light-activated ion channel for modifying the ion conductivity of a membrane by means of light. The photoreceptor used comprises an apoprotein and a light-sensitive polyene which is covalently bound to the apoprotein, interacts with the apoprotein, and functions as a light-sensitive gate.

(57) Zusammenfassung: Verwendung eines biologischen Photorezeptors als lichtgesteuerten Ionenkanal zur Veränderung der Ionenleitfähigkeit einer Membran mit Hilfe von Licht. Der verwendete Photorezeptor umfasst ein Apoprotein und ein kovalent an das Apoprotein gebundenes lichtsensitives Polyen, das mit dem Apoprotein wechselwirkt und als lichtempfindliches Tor fungiert.

Verwendung von biologischen Photorezeptoren als direkt lichtgesteuerte lonenkanäle

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von biologischen Photorezeptoren als direkt lichtgesteuerte Ionenkanäle.

Es ist seit längerem bekannt, dass eine Vielzahl zentraler Vorgänge in pflanzlichen und tierischen Zellen ganz oder teilweise über Änderungen der intrazellulären Konzentration bestimmter Ionen, beispielsweise der Protonenkonzentration, und Änderungen des Membranpotentials und der Ionengradienten über die Membran gesteuert wird. Dementsprechend ist die Aufklärung von Mechanismen der intrazellulären Ionen-Regulation, insbesondere der pH-Regulation, und der Mechanismen von spannungsabhängigen Ionenkanälen und Ionentransportern Gegenstand ausgedehnter Forschungsaktivitäten. Für solche Forschungen ist eine schnelle und leichte Messung und/oder Manipulation von intrazellulären Ionenkonzentrationen, insbesondere Protonenkonzentrationen, sowie von elektrischen Gradienten und Ionengradienten, insbesondere Protonengradienten, über Zellmembranen von großem Interesse.

Ein grundsätzlich sehr vorteilhafter Weg zur Ermöglichung solcher Messungen und/oder Manipulationen wäre die Einführung eines lichtgesteuerten Ionenkanals in eine solche Membran, um gezielt das Membranpotential und/oder den Fluß bestimmter Ionen, z.B. Protonen, durch die Membran zu verändern.

Im Stand der Technik sind eine Reihe lichtgesteuerter Ionentransportsysteme bekannt. Man unterscheidet dabei zwischen passiven und aktiven Ionentransportsystemen. Bei den passiven Ionentransportsystemen stehen die eigentlichen Transportmoleküle, die sogenannten Ionenkanäle, in Wechselwirkung mit separaten Photorezeptor-Komplexen und werden indirekt über diese Photorezeptoren gesteuert. Beispiele für solche mit einem Ionenkanal wechselwirkenden Photorezeptor-Komplexe sind die G-Protein aktivierenden Rhodopsine; siehe z.B. Müller, F., Kaupp, U. B., Signaltransduktion in Sehzellen, Naturwissenschaften 85 (1998) 49-61. Da

diese bekannten passiven Ionentransportsysteme das Zusammenwirken mehrerer Proteine und anderer Komponenten erfordern, ist es problematisch, sie unter Beibehaltung ihrer Funktion, z.B. durch Co-Expression der entsprechenden Proteine in rekombinanten Systemen, in andere Zellen einzuführen.

Beispiele für lichtgesteuerte aktive Ionentransportmoleküle in einer Zellmembran sind die Rhodopsine aus Archaeen (Archaebakterien). Ein bekannter Vertreter eines Archaeen-Rhodopsins ist das Bakteriorhodopsin, bestehend aus einer Proteinkomponente, dem Bakterioopsin, und einem über eine Schiff'sche Base gebundenen Nach Anregung durch Licht geeigneter Wellenlänge transportiert Retinal. Bakteriorhodopsin Protonen durch die Membran aus dem Zellinneren nach aussen. Der Ionentransport verläuft in der Regel langsam (< 100 H⁺/ Sekunde) und die Transportrichtung des Bakteriorhodopsins kann nicht frei bestimmt werden. In vivo befördert Bakteriorhodopsin Protonen auch gegen einen bestehenden elektrochemischen Gradienten, der sich aus einem pH-Gradienten und einem elektrischem Gradienten $\Delta\Psi$ zusammensetzt. Eine solche lichtgesteuerte Protonenpumpe stellt ein vergleichsweise einfaches System dar. Bakteriorhodopsin und verwandte Retinalbindende Proteine wie die Chloridpumpe Halorhodopsin wurden bereits heterolog exprimiert und waren im heterogenen Wirt zum lichtgetriebenen aktiven Membrantransport von Ionen, z. B. H⁺ oder Cl⁻, in der Lage.

Für viele Zwecke sind die bekannten Systeme aufgrund ihrer Komplexität bzw. der vorgegebenen Transportrichtung jedoch ungeeignet.

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, Mittel und Wege bereitzustellen, die eine schnelle und leichte Messung und/oder Manipulation von intrazellulären lonenkonzentrationen, insbesondere Protonenkonzentrationen, sowie von elektrischen Gradienten über eine Zellmembran erlaubt.

Eine weitere Aufgabe ist es, ein System, das für das Hochdurchsatzscreening von biologischen Molekülen, insbesondere von pH-regulatorischen Membranproteinen und spannungsabhängigen Membranproteinen geeignet ist, bereitzustellen.

lonenkanals zu verbinden.

Die vorliegende Erfindung löst diese Aufgaben durch die Verwendung einer neuen Klasse von Photorezeptoren mit bisher unbekannter Funktion, die direkt lichtgesteuerte passive Ionentransportsysteme (einen lichtgesteuerten Ionenkanal) darstellen. Dieser Photorezeptor umfasst ein Apoprotein, das eine Ionenleitfähigkeit vermittelt, und ein kovalent an das Apoprotein gebundenes lichtsensitives Polyen, das mit dem Apoprotein wechselwirkt und als lichtempfindliches Tor fungiert. Überraschenderweise ist es erfindungsgemäß gelungen, die Vorteile eines relativ einfachen direkt lichtgesteuerten Systems mit den Vorteilen eines passiven

Bei dem Apoprotein handelt es sich um ein Membranprotein mit mindestens 5 Transmembranhelices, das zur Bindung eines lichtsensitiven Polyens fähig ist. Bevorzugt sind Transmembranproteine mit 6 oder 7 Transmembranhelices. Transmembranproteine mit mehr als 7 Helices, beispielsweise 8, 9 oder 10 Transmembranhelices, sind von der Erfindung jedoch ebenfalls umfasst. Darüber hinaus umfasst die Erfindung Transmembranproteine, die zusätzlich zu dem Transmembrananteil C- und/oder N-terminale Sequenzen enthalten, wobei die C-terminalen Sequenzen in das Innere des von der Membran umschlossenen Lumens, beispielsweise das Cytoplasma einer Zelle oder das Innere eines Liposomes, hineinreichen können, oder auch an der Membranaussenoberfläche angeordnet sein können. Das gleiche gilt für die gegebenenfalls vorhandenen N-terminalen Sequenzen, die ebenfalls sowohl intraluminal angeordnet sein können als auch auf der äusseren Oberfläche der Membran. Die Länge der C- und/oder N-terminalen Sequenzen unterliegt im Prinzip keiner Beschränkung; bevorzugt sind jedoch Apoproteine mit C-terminalen, nicht in die Membran eingebetteten Sequenzen mit 1 bis 1000 Aminosäuren, bevorzugt 1 bis 500, besonders bevorzugt 5 bis 50 Aminosäuren. Unabhängig von der Länge der C-terminalen Sequenzen umfassen die N-terminal angeordneten, nicht in die Membran eingebetteten Sequenzen bevorzugt 1 bis 500 Aminosäuren, besonders bevorzugt 5 bis 50 Aminosäuren.

Der Begriff der Transmembranhelix ist dem Fachmann bekannt. Generell handelt es sich um α -helicale Proteinstrukturen, die in der Regel 20 bis 25 Aminosäuren umfassen. Je nach Beschaffenheit der Membran, bei der es sich um eine natürliche Membran, beispielsweise eine Zell- oder Plasmamembran, oder auch eine

synthetische Membran handeln kann, können die Transmembransegmente jedoch auch kürzer oder länger sein. Beispielsweise können Transmembransegmente in artifiziellen Membranen bis zu 30 Aminosäuren umfassen, andererseits aber auch nur wenige Aminosäuren, zum Beispiel 12 bis 16.

Der erfindungsgemäße Ionenkanal kann prinzipiell dem passiven Transport aller physiologisch wichtigen Ionen dienen. Die bekanntesten Ionentransportsysteme transportieren Na⁺, K⁺, Ca²⁺, H⁺ oder Cl⁻. In einer bevorzugten Ausführungsform ist der erfindungsgemässe Ionenkanal ein Protonenkanal.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform umfasst der Protonenkanal als Apoproteinanteil ein Opsin-Protein oder ein Derivat oder Fragment eines natürlich vorkommenden Opsinproteins. Als Opsine werden hier Apoproteine bezeichnet, die kovalent mit einem Retinoid-Chromophor verbunden sind und Ionenleitfähigkeit aufweisen, sobald sie Licht absorbieren. Ein Molekül, das ein kovalent mit einem Opsin verbundenes Retinoid-Chromophor enthält, wird als Rhodopsin bezeichnet.

Ein Derivat eines natürlich vorkommenden und als lichtgeschalteter Ionenkanal fungierenden Opsinmoleküles ist dem Original gegenüber durch einen Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren, durch eine Insertion und/oder eine Deletion einer oder mehrerer Aminosäuren an einer oder mehreren Positionen verändert. Sowohl die natürlich vorkommenden Opsinmoleküle als auch ihre Derivate sollten im Bereich der 5 Transmembranhelices, die den Helices 3 bis 7 im Bakteriorhodopsin entsprechen, eine Identität von mindestens 15 % mit der Sequenz des Bakteriorhodopsins aufweisen. Eine Identität von 20 % oder mehr zwischen dem Derivat eines Kanal-Opsins und Bakteriorhodopsin, bezogen nur auf den Bereich der Helices 3 bis 7 in Bakteriorhodopsin, ist dabei bevorzugt. Die Identität in den Bereichen des Opsinderivates, die nicht den Helices 3 bis 7 entsprechen, kann dagegen weitaus geringer sein.

Mit dem Begriff "Identität" wird dabei der Grad der Verwandtschaft zwischen zwei oder mehr Proteinsequenzen bezeichnet, der durch die Übereinstimmung zwischen diesen Sequenzen bestimmt wird. Der Prozentsatz der Identität ergibt sich aus dem

Prozentsatz identischer Aminosäuren in zwei oder mehr Sequenzen unter Berücksichtigung von Lücken und anderen Sequenzbesonderheiten.

Die Identität miteinander verwandter Protein-Moleküle kann mit Hilfe bekannter Verfahren bestimmt werden. In der Regel werden spezielle Computerprogramme mit den besonderen Anforderungen Rechnung tragenden Algorithmen eingesetzt. Bevorzugte Verfahren zur Bestimmung der Identität erzeugen zunächst die größte Übereinstimmung zwischen den untersuchten Sequenzen. Computerprogramme zur Bestimmung der Identität zwischen zwei Sequenzen umfassen, sind jedoch nicht eingeschränkt auf, das GCG-Programmpaket, einschließlich GAP (Devereux et al., 1984); Genetics Computer Group University of Wisconsin, Madison, (WI)); BLASTP, BLASTN und FASTA (Altschul et al., NCB NLM NIH Bethesda MD 20894; Altschul et al., 1990). Auch der bekannte Smith Waterman-Algorithmus kann zur Bestimmung von Identität verwendet werden.

Bevorzugte Parameter für den Sequenz-Vergleich umfassen die nachstehenden:

Algorithmus: Altschul et al., 1990 (Basic local alignment search tool, J. Mol. Biol. 215, 403-410) (=BLAST)

Vergleichsmatrix: BLOSUM 62 (Henikoff and Henikoff, 1992, Amino acid substitutions from protein blocks. PNAS 89, 10915-10919)

Übereinstimmung (matches) = variabel

Nichtübereinstimmung (mismatch) = variabel

Lücken-Wert: open 10

Lückenlängen-Wert (gap length penalty): 1

Das GAP-Programm ist auch zur Verwendung mit den vorstehenden Parametern geeignet. Die vorstehenden Parameter sind die Standardparameter (default parameters) für Protein-Vergleiche.

Weitere beispielhafte Algorithmen, Lückenöffnungs-Werte (gap opening penalties), Lückenausdehnungs-Werte (gap extension penalties), Vergleichsmatrizen einschließlich der im Programm-Handbuch, Wisconsin-Paket, Version 9, September 1997, genannten, können verwendet werden. Die Auswahl wird von dem

durchzuführenden Vergleich abhängen und weiterhin davon, ob der Vergleich zwischen Sequenzpaaren, wobei GAP oder Best Fit bevorzugt sind, oder zwischen einer Sequenz und einer umfangreichen Sequenz-Datenbank, wobei FASTA oder BLAST bevorzugt sind, durchgeführt wird.

Für die aktive Protonenpumpe Bakteriorhodopsin ist bekannt, dass Asp(D)⁹⁶ eine für die Protonenpumpfunktion essentielle Aminosäure ist. Weiter sind die folgenden 16 Aminosäuren des Bakteriorhodopsins am Protonennetzwerk beteiligt:

$$\mathsf{F}^{42},\,\mathsf{T}^{46},\,\mathsf{Y}^{57},\,\mathsf{R}^{82},\,\mathsf{D}^{85},\,\mathsf{T}^{89},\,\,\mathsf{L}^{93},\,\mathsf{T}^{107},\,\mathsf{W}^{182},\,\mathsf{Y}^{185},\,\mathsf{W}^{189},\,\mathsf{E}^{194},\,\mathsf{E}^{204},\,\mathsf{D}^{212},\,\mathsf{K}^{216},\,\mathsf{F}^{219}$$

Im erfindungsgemässen Ionenkanal ist an der dem D⁹⁶ der Bakteriorhodopsinsequenz entsprechenden Position eine andere Aminosäure als "D". E²⁰⁴ ist vorzugsweise ausgetauscht durch S. In einer Ausführungsform sind von den weiteren 15 Aminosäuren jedoch mindestens 8 identisch erhalten oder lediglich durch konservativen Austausch verändert. Bei den Aminosäuren, die möglichst identisch erhalten sein sollten, handelt es sich bevorzugt um T⁴⁶, Y⁵⁷, R⁸², T⁸⁹, T¹⁰⁷, W¹⁸², E¹⁹⁴, D²¹² und K²¹⁶. Konservativ ausgetauschte Aminosäuren sind bevorzugt F⁴², D⁸⁵, L⁹³, Y¹⁸⁵, W¹⁸⁹ und F²¹⁹ Der Fachmann weiß dabei, dass für einen konservativen Austausch eine Aminosäure ausgewählt wird, die der auszutauschenden Aminosäure funktionell ähnlich ist. Dabei werden Austausche normalerweise innerhalb der folgenden Gruppen vorgenommen:

(a)	Ala (A)	Ser (S)	Thr (T)	Pro (P)	Gly (G);
(b)	Asn (N)	Asp (D)	Glu (E)	Gln (Q);	
(c)	His (H)	Arg (R)	Lys (K)		
(d)	Met (M)	Leu (L)	lle (I)	Val.(V)	und
(e)	Phe (F)	Tyr (Y)	Trp (W).		

Bezogen auf die oben angegebenen Aminosäuren, sind bevorzugte Austausche die folgenden: F42Y, D85E, Y185F, W189F und F219W.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind ein oder mehrere weitere der

folgenden Positionen, bezogen auf Bakteriorhodopsin, im erfindungsgemässen Ionenkanal erhalten: Y⁸³, W⁸⁶, P⁹¹, G¹²², P¹⁸⁶ und G¹⁹⁵.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält ein erfindungsgemässer passiver Protonenkanal ein Apoprotein mit der Konsensussequenz L(I)DxxxKxxW(F,Y). In Klammern angegebene Aminosäuren können jeweils die vorhergehende Aminosäure ersetzen. Bei dieser Konsensussequenz handelt es sich um das die Retinal-bindende Aminosäure Lysin umgebende Motiv. Im Bakteriorhodopsin entspricht das "K" an Position 6 der Konsensussequenz dem K²¹⁶ in der 7. Helix des Bakteriorhodopsins.

In einer bevorzugten Ausführungsform umfasst der Ionenkanal ein Apoprotein aus niederen Eukaryonten. Die Gruppe der niederen Eukaryonten umfasst beispielsweise Algen, Protozoen, Ciliaten und Hefen.

Besonders bevorzugt sind dabei motile Grünalgen, insbesondere Chlorophyceen. Apoproteine aus Volvocales sind dabei besonders interessant. In der am meisten bevorzugten Ausführungsform ist das Apoprotein ein Opsinprotein aus *Chlamydomonas reinhardtii*. Weitere Grünalgen mit bevorzugten Ausführungsformen sind zu finden unter den Ulvophyten wie *Acetabularia* und *Ulva*. Weitere bevorzugte Ausführungsformen sind Opsine aus Prasinophyceen, beispielsweise *Pyramimonas* und *Platymonas* (*Tetraselmis*). Andere bevorzugte Formen stammen aus dem Königreich der Dinophyten mit der einzigen Klasse der Dinophyceaen und den beispielhaften Vertretern *Gymnodinium splendens*, *Gyrodinium dorsum*, *Peridinium balticum* und *Gonyaulax*.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform stammt das als lichtgesteuerter Ionenkanal fungierende Opsin aus einem Protozoon, einem Bakterium oder einem Archaebakterium.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform stammt das als lichtgesteuerter lonenkanal fungierende Opsin aus Pilzen wie Neurospora crassa, Fusarium sporotrichioides and Leptosphaeria maculans, oder Chytridiomyceten wie z.B.

Allomyces reticulatus, oder aus Ciliaten wie Fabrea salina oder Paramecium bursaria oder aus Foraminiferen wie Amphistegina radiata.

Erfindungsgemäss wurden aus *Chlamydomonas reinhardtii* zwei verschiedene Proteine mit bekannter Sequenz funktionell exprimiert und erstmals als passive lonentransportsysteme identifiziert. Dabei handelt es sich um das Channelopsin1 (= CHOP-1; auch Chlamyopsin-3 = COP3 genannt) und das Channelopsin2 (= CHOP-2; auch Chlamyopsin-4 = COP4 genannt).

Das CHOP-1-Protein weist ein Molekulargewicht von 76 kD und eine Länge von 712 Aminosäuren auf. Es wurde anhand von überlappenden partiellen cDNA-Sequenzen in einer C. reinhardtii-EST-Datenbank (Asamizu et al., DNA Research 7, 305-7 (2000)) identifiziert. Seine Aminosäuresequenz ist in Fig. 1 der vorliegenden Anmeldung dargestellt. Das Core-Protein (Aminosäuren 76-309) umfasst 7 mit hypothetische Transmembran-Segmente 15-20% Homologie sensorischen Archaeen-Rhodopsinen, den Ionentransportern Bakteriorhodopsin (BR) und Halorhodopsin (HR), sowie zu einem erst kürzlich identifizierten Rhodopsin aus dem Pilz Neurospora crassa (NOP1). Diese Homologiegrade sind zwar quantitativ relativ gering, es sind jedoch im Vergleich zu BR speziell diejenigen Aminosäuren konserviert, welche die Retinal-Bindungsstelle und das H⁺-Transport-Netzwerk in BR definieren. Das beobachtete Konsensus-Motiv LDxxxKxxW legt nahe, dass im CHOP-1 K²⁹⁶ die Retinal-bindende Aminosäure ist. 9 von 22 Aminosäuren, welche im Bakteriorhodopsin in direktem Kontakt mit dem Retinal stehen, sind in CHOP-1 identisch erhalten und 4 weitere reflektieren lediglich konservative Änderungen ((Fig.1); Nagel et al., in Vorbereitung).

Eingehende Untersuchungen der lichtgesteuerten lonentransportfunktion des CHOP-1-Proteins in Oozyten von *Xenopus laevis* zeigten, dass es sich bei den transportierten lonen um Protonen handelt (Fig. 3), außerdem, dass der lonentransport rein passiver Natur ist (Fig. 4a-c). Der induzierte Photostrom und damit der lonentransport ist von der Wellenlänge des Anregungslichtes abhängig und erreicht ein Maximum bei 500 nm (Fig. 4d).

Analoge Versuche mit zwei kürzeren Fragmenten des CHOP-1-Proteins, welche die Aminosäuren 1-346 bzw. 1-517 umfassten, lieferten Ergebnisse, welche mit denjenigen des CHOP-1-Proteins vollständiger Länge im Wesentlichen identisch waren. Dies demonstriert, dass ein großer Teil des carboxyterminalen Bereichs des CHOP-1-Proteins für die Ionentransportfunktion nicht erforderlich ist.

Das CHOP-1-Protein aus *C. reinhardtii* stellt den ersten identifizierten Vertreter eines neuen direkt lichtgesteuerten passiven Ionentransportproteins dar. Strukturell und/oder funktionell ähnliche Rhodopsin-Proteine kommen auch in anderen Mikroalgen sowie in Gameten und Zoosporen von Makroalgen und möglicherweise auch in anderen Organismen vor.

Das zweite als Apoprotein eines lichtgeschalteten Ionenkanals identifizierte Protein ist Channelopsin2 (CHOP-2), dessen 737 Aminosäuren umfassende Seguenz ebenfalls in Figur 1 gezeigt ist. Es zeigt eine Homologie von 52.7 % zu CHOP-1. Die über die Homologie zwischen BR und CHOP-1 sowie Modellberechnungen identifizierten, für den Transport wichtigen Aminosäuren sind auch in CHOP-2 weitgehend konserviert. Auch für dieses Rhodopsin wurde eine lichtgeschaltete passive Protonenleitfähigkeit durch Expression in Xenopus-Oocyten erstmalig nachgewiesen. Der mit CHOP-2 als Apoprotein gebildete Ionenkanal unterscheidet sich von dem mit CHOP-1 gebildeten hinsichtlich seiner Einheitsleitfähigkeit, seiner Dauerlicht und der Form der Strom-Spannungskurve. Inaktivierung im Channelrhodopsin-2 (ChR2), welches sich aus dem Protein Channelopsin-2 (CHOP-2) und Retinal zusammensetzt, ist ein lichtgesteuerter Kationenkanal, der z.B. für Li⁺, Na⁺, K⁺, Ba²⁺, Sr⁺ und Ca²⁺, nicht jedoch für Mg²⁺, permeabel ist. Das Maximum des Anregungslichts liegt bei 440-480 nm.

Ähnlich wie bei dem CHOP-1 Protein, konnte auch hier gezeigt werden, daß eine verkürzte Form von CHOP-2, welche die Aminosäuren 1-315 umfasst, ebenfalls einen funktionsfähigen lichtgeschalteten lonenkanal bildet (Fig. 5-7).

CHOP-2 und oder CHOP-2-315 können zur Depolarisation von Zellen (siehe Fig. 7) oder zur Ca²⁺-Aufnahme (Fig. 6) oder zu beidem benutzt werden.

WO 03/084994 PCT/EP03/03799

Analoge Versuche mit zwei kürzeren Fragmenten des CHOP-1-Proteins, welche die Aminosäuren 1-346 bzw. 1-517 umfassten, lieferten Ergebnisse, welche mit denjenigen des CHOP-1-Proteins vollständiger Länge im Wesentlichen identisch waren. Dies demonstriert, dass ein großer Teil des carboxyterminalen Bereichs des CHOP-1-Proteins für die Ionentransportfunktion nicht erforderlich ist.

Das CHOP-1-Protein aus *C. reinhardtii* stellt den ersten identifizierten Vertreter eines neuen direkt lichtgesteuerten passiven Ionentransportproteins dar. Strukturell und/oder funktionell ähnliche Rhodopsin-Proteine kommen auch in anderen Mikroalgen sowie in Gameten und Zoosporen von Makroalgen und möglicherweise auch in anderen Organismen vor.

Das zweite als Apoprotein eines lichtgeschalteten Ionenkanals identifizierte Protein ist Channelopsin2 (CHOP-2), dessen 737 Aminosäuren umfassende Sequenz ebenfalls in Figur 1 gezeigt ist. Es zeigt eine Homologie von 52.7 % zu CHOP-1. Die über die Homologie zwischen BR und CHOP-1 sowie Modellberechnungen identifizierten, für den Transport wichtigen Aminosäuren sind auch in CHOP-2 weitgehend konserviert. Auch für dieses Rhodopsin wurde eine lichtgeschaltete passive Protonenleitfähigkeit durch Expression in Xenopus-Oocyten erstmalig nachgewiesen. Der mit CHOP-2 als Apoprotein gebildete lonenkanal unterscheidet sich von dem mit CHOP-1 gebildeten hinsichtlich seiner Einheitsleitfähigkeit, seiner Form Strom-Spannungskurve. der im Dauerlicht und der Inaktivierung Channelrhodopsin-2 (ChR2), welches sich aus dem Protein Channelopsin-2 (CHOP-2) und Retinal zusammensetzt, ist ein lichtgesteuerter Kationenkanal, der z.B. für Li⁺, Na⁺, K⁺, Ba²⁺, Sr⁺ und Ca²⁺, nicht jedoch für Mg²⁺, permeabel ist. Das Maximum des Anregungslichts liegt bei 440-480 nm.

Ähnlich wie bei dem CHOP-1 Protein, konnte auch hier gezeigt werden, daß eine verkürzte Form von CHOP-2, welche die Aminosäuren 1-315 umfasst, ebenfalls einen funktionsfähigen lichtgeschalteten lonenkanal bildet (Fig. 5-7).

CHOP-2 und oder CHOP-2-315 können zur Depolarisation von Zellen (siehe Fig. 7) oder zur Ca²⁺-Aufnahme (Fig. 6) oder zu beidem benutzt werden.

Spannungsskala entsprechend der Nernst'schen Gleichung zur Folge, d.h., um 58 mV bei monovalenten Ionen, um 29 mV bei divalenten Ionen.

Durch Untersuchung der Strom-Spannungskurven kann daher für jeden lichtgesteuerten Ionenkanal festgestellt werden, ob es sich um ein passives oder aktives System handelt.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher auch Derivate und Fragmente der CHOP-Proteine, welche die Ionentransporteigenschaften des ursprünglichen Proteins ganz oder teilweise behalten haben oder sogar in gesteigertem Maße aufweisen, sowie strukturell und funktionell ähnliche Opsine aus anderen Organismen, natürlicher Herkunft oder durch Anwendung rekombinanter Techniken modifiziert, wenn sie die genannten biophysikalischen Eigenschaften aufweisen und wie CHOP-1 und CHOP-2 zu den genannten Zwecken eingesetzt werden können.

Umfangreiche Versuchsreihen zur Herstellung und Untersuchung solcher Derivate führten zu dem überraschenden Ergebnis, dass die Aminosäureposition 134 im CHOP-2-Protein für die Funktion als lichtgeschalteter Ionenkanal von besonderer Bedeutung ist. So kann beispielsweise durch Austausch von Histidin an Position 134 gegen Arginin eine besonders aktive Mutante des vollständigen CHOP-2-Proteins bzw. des verkürzten CHOP-2-315-Proteins erzeugt werden. Dieser Austausch kann nach Standardverfahren z. B. durch stellengerichtete Oligonukleotid-Mutagenese durchgeführt werden. Weitere Daten legen nahe, dass Glu123 an einer lichtinduzierten Deprotonierung beteiligt ist, die zu einer Desensibilisierung des Ionenkanals führt. So erhöhte die Mutation von Glu123 zu Asp (E123D) das Verhältnis des transienten Photostroms zu dem Gleichgewichts-Photostrom deutlich, während die Mutation von Glu123 zu Gln (E123Q) den Peak des transienten Photostroms fast verschwinden lässt, aber auch zu einer starken Verringerung des stationären Photostroms führt.

Das erfindungsgemässe passive Ionentransportsystem enthält ein lichtsensitives Polyen. Dabei kann es sich beispielsweise um p-Hydroxyzimtsäure, Retinal oder ein Retinalderivat handeln. Bevorzugte Retinalderivate sind aus der folgenden Gruppe ausgewählt: 3,4-Dehydroretinal, 13-Ethylretinal, 9-dm-Retinal, 3-Hydroxyretinal,

4-Hydroxyretinal, Naphthylretinal; 3,7,11-Trimethyl-dodeca-2,4,6,8,10-Pentaenal; 3,7-Dimethyl-deca-2,4,6,8-tetraenal; 3,7-Dimethyl-octa-2,4,6-trienal; sowie 6-7-, oder 10-11-rotations-blockierte Retinale mit 4-, 5-, 6- oder 7-Ringverbrückungen. Besonders bevorzugt ist jedoch ein 10-12-Fünfring-verbrücktes Retinal (Takahashi et al. FEBS Lett. 314, 275-279).

Nach Lichtabsorption und Isomerisierung der Polyene kommt es in den erfindungsgemäßen lichtgesteuerten Ionenkanälen zu einer strukturellen Änderung im Protein (Opsin) und damit zur Öffnung des Ionen-leitenden Kanals, der die intrazelluläre Seite der Membran mit der extrazellulären verbindet. Dieses Ereignis unterscheidet sich grundsätzlich von der Situation in den bekannten Ionenpumpen, bei denen der extrazelluläre protonenleitende Halbkanal (EC) mit dem intrazellulären Halbkanal (IC) nie leitend verbunden ist. Im Bakteriorhodopsin ist die Schiff'sche Base des Retinal im frühen M-Intermediat des Reaktionszyklus (Photozyklus) mit der extrazellulären Seite leitend verbunden, im späten M-Zustand dagegen ist sie mit der intrazellulären Seite verbunden.

Die erfindungsgemässen lichtgesteuerten Ionenkanäle können in eine Membran, beispielsweise die Plasmamembran einer Zelle, eingebaut und dazu verwendet werden, das Membranpotential durch Belichtung schnell und definiert zu verändern, was zur Aufklärung der Mechanismen von spannungsabhängigen Ionenkanälen oder Ionentransportern sehr hilfreich ist. Ferner ergibt sich so die Möglichkeit, mit einem lichtgesteuerten gezielten Ionentransport die intrazellulären Niveaus dieser Ionen schnell und definiert zu verändern.

Im Falle des CHOP-1-Proteins bedeutet dies eine gezielte nicht-invasive Veränderung des intrazellulären pH-Werts, was zur Aufklärung der Mechanismen der intrazellulären pH-Regulation bzw. des Einflusses von transienten pH-Änderungen auf zelleigene Proteine von Nutzen ist.

Durch die Messung des Umkehrpotentials der lichtinduzierten CHOP-1-vermittelten Protonenleitfähigkeit kann der intrazelluläre pH-Wert direkt unterhalb der Membran, bzw. ein pH-Gradient über die Membran bei Kenntnis des extrazellulären pHs schnell und genau gemessen werden. Hierzu wird mit der in Fig. 2-4 angewandten "Voltage

Clamp" Messung das Umkehrpotential bestimmt und damit die Zellen geeicht. Nachfolgend kann die Modulation des Membranpotentials und/oder des intrazellulären pH-Werts mit Licht über den erfindungsgemässen lichtgesteuerten lonenkanal nicht-invasiv erfolgen. Die entsprechenden Messungen erfolgen schnell und definiert und eignen sich so in idealer Weise für moderne HTS (High-Throughput-Screening)-Geräte, mit denen sich beispielsweise pH-regulierte spannungsabhängige Membranproteine wie Ionenkanäle in Screeninganwendungen mit hohem Durchsatz testen lassen. Spannungs- oder pH-Sprünge lassen sich in Zelllinien, die ChR1 oder verwandte Rhodopsine enthalten, mit Licht induzieren.

Eine besonders interessante Anwendung ist die optoelektrische Kopplung durch lichtgesteuerte Modulation des Membranpotentials. Diese Anwendung beruht auf einer Kombination des lichtgesteuerten passiven lonenkanals mit lichtgesteuerten aktiven Ionentransportsystem, z.B. einer Ionenpumpe, wobei zur Lichtsteuerung des passiven Ionenkanals vorzugsweise eine andere Wellenlänge als zur Lichtsteuerung des aktiven lonentransportsystems eingesetzt wird. In einer bevorzugten Ausführungsform wird Licht einer Wellenlänge von 650 nm zur Aktivierung der Protonenpumpe Bakteriorhodopsin und zum Aufbau eines Membranpotentials eingesetzt und anschließend Licht einer Wellenlänge von 440 nm, das auf Bakteriorhodopsin inhibitorisch wirkt, zur Aktivierung des CHOP-1-Protonentransportsystems und zur schnellen Dissipation des Potentials eingesetzt.

Lichtregulierte Ionenkanäle können auch bei der Signalübertragung von neuronalen Netzwerken auf Mikroelektrodennetze eingesetzt werden. Hierbei wird versucht, elektrische Impulse von Neuronen auf Mikrocomputer zu übertragen ("Interfacing von Nervenzellen und Halbleitern": Fromherz (2001), Physikalische Blätter 57, 43-48). Bislang mußten die Neuronen entweder über Neurotransmitter oder direkt mit Mikropipetten stimuliert werden. Neuronen, die ChR1, ChR2 oder verwandte lichtgesteuerte Ionenkanäle exprimieren, könnten über Licht gesteuert werden.

Eine weitere Anwendung ist die Therapie von blinden Tieren oder letztendlich Menschen. Es gibt einige Krankheiten, bei denen die natürlichen Sehzellen nicht mehr funktionieren, aber alle Nervenverbindungen weiterhin arbeiten können. Heute wird in verschiedenen Forschungszentren versucht, dünne Filme mit künstlichen

keramischen Photozellen auf der Netzhaut zu implantieren (E. Zrenner (2002) Science 295, 1022-1025.) Diese Photozellen sollen dazu dienen, die sekundären noch intakten Zellen der Retina zu depolarisieren und damit einen Nervenimpuls auszulösen (bionische Augen). Die gezielte Expression von lichtgesteuerten Rhodopsinen wie ChR1 oder ChR2 in diesen Ganglionzellen, Amacrinzellen oder bipolaren Zellen würde eine sehr viel elegantere Lösung darstellen und eine höhere räumliche visuelle Auflösung ermöglichen.

Der Einbau des erfindungsgemässen Rhodopsin-Ionentransportsystems in die Membran von Zellen, welche das entsprechende Opsin-Protein in der Natur nicht exprimieren, kann z.B. in einfacher Weise dadurch erfolgen, dass die für dieses Opsin kodierende DNA unter Anwendung bekannter Verfahren der rekombinanten DNA-Technologie zuerst in einen geeigneten Expressionsvektor, z.B. ein Plasmid, ein Cosmid oder ein Virus, eingebaut wird, damit anschließend die Zielzellen transformiert werden und das Protein in diesem Wirt exprimiert wird. Anschließend werden die Zellen in geeigneter Weise z.B. mit Retinal behandelt, um die Verbindung einer Schiff'schen Base zwischen Protein und Retinal zu ermöglichen.

In einer bevorzugten Ausführungsform geschieht dieses in verschiedenen Hefen wie Saccharomyces cerevisiae, Schizosaccharomyces pombe, Pichia pastoris wie bereits für aktive Rhodopsine wie Bakteriorhodopsin und/oder Rinderrhodopsin erfolgreich durchgeführt (Hildebrandt V. et al. (1989)), Genetic transfer of the pigment bacteriorhodopsin into the eukaryote Schizosaccharomyces pombe, FEBS Lett. 243(2):137-40; Najmoutin G. et al., Heterologous expression of bovine opsins in Pichia pastoris, Meth. Enzymol. (2000) 315, 3-11).

Die Expression kann auch in bestimmten Säugerzellsystemen erfolgen. Dieses geschieht entweder mit episomalen Vektoren als transiente Expression, vozugsweise in COS-Zellen (generiert durch Infektion von "African green monkey kidney CV1" Zellen) (Oprian et al. (1987) *Proc Natl. Acad. Sci* USA 84, 8874 ff.) oder HEK-Zellen ("human embyonic kidney cells", z.B. HEK293-Zellen, Reeves et al. (1996) *Proc. Natl. Acad. Sci USA 84*, 11487 ff.) oder BHK-Zellen ("baby hamster kidney cells"), oder in Form einer stabilen Expression (durch Integration ins Genom) in CHO-Zellen ("chinese hamster ovary cells"), Myelom-Zellen oder MDCK-Zellen ("Madine-Darby

canine kidney cells") (Übersicht in: Makrides SC (1999) Prot. Expr. Purif. 17, 183-202) oder in durch Baculoviren infizierte Sf9-Insektenzellen (Jansen et al. (1988) *Mol Biol. Rep.* 13, 65 ff.).

Zur Gewährleistung oder Optimierung der Expression kann die kodierende DNA auch in geeigneter Weise modifiziert werden, beispielsweise durch Verknüpfung mit geeigneten regulatorischen Sequenzen und/oder durch Anpassung der kodierenden DNA-Sequenz an die bevorzugte Codonverwendung des gewählten Expressionssystems.

Figurenbeschreibung:

Fig. 1

Fig. 1A: Aminosäuresequenz des Channelopsin1 (Chop1) SEQ ID NO: AF385748

Fig. 1B: Aminosäuresequenz des Channelopsin2 (Chop2) SEQ ID NO: AF461397

Fig. 1C: Aminosäuresequenz des Bacterioopsins (Bop) aus *Halobacterium salinarium* (BR). Mit kleinen Buchstaben wird die *Leadersequenz* angezeigt, die *in vivo* abgespalten wird und aus historischen Gründen bei der Nummerierung der Aminosäuren nicht mitgezählt wird. In fetten Buchstaben sind die für die Protonenleitung essentiellen Aminosäuren gezeigt.

Fig. 1D: Vergleich der Aminosäuresequenzen von CHOP-1 (SEQ ID NO: AF461397) und CHOP-2 (SEQ ID NO: AF461397) aus *Chlamydomonas reinhardtii* mit der von Bakteriorhodopsin aus *Halobacterium salinarum*. Aminosäuren, von denen für BR (Lücke et al. (1999) Science 286, 255-260 und darin erwähnte Literatur) bekannt ist, dass sie direkt mit dem Retinal wechselwirken, sind durch Sterne angezeigt. Aminosäurepositionen, die in mindestens zwei Sequenzen gleich sind, sind hellgrau unterlegt. Aminosäuren, die zu dem H⁺-leitenden Netzwerk in BR beitragen und die diesen entsprechenden Aminosäuren in den anderen Opsinen sind weiß auf schwarzem Grund. Für das His 173 von CHOP-1 wurde im Rahmen der Erfindung gezeigt, dass es an der Protonenleitung beteiligt ist. # indiziert die Position des Retinal-bindenden Lysins. Die unterstrichenen Aminosäuren zeigen die 7 Transmembran-Helices des Core-Proteins an.

Fig. 1E: Aminosäuresequenz der CHOP-2-Core-Protein-Mutante CHOP2-315/-H134R), bei der Histidin an Position 134 durch Arginin ersetzt ist.

Fig. 2 Photoströme, die während der Belichtung von Oozyten mit grünem oder rotem Licht (500 \pm 25 nm bzw. 700 \pm 25 nm, 10²² Photonen, m⁻² s⁻¹) registriert wurden. Haltepotential (V_h) = -100 mV, Lichtpuls durch den Balken angezeigt.

Badlösung = 96 mM NaCl, 5 mM KCl, 2 mM CaCl₂, 1 mM MgCl₂, 5 mM MOPS, pH 7,5. A) Eine Oozyte, der keine CHOP-1-RNA injiziert wurde, bestrahlt mit grünem Licht B) eine CHOP-1-Oozyte, bestrahlt mit grünem Licht; C) dieselbe Oozyte wie in B), bestrahlt mit rotem Licht.

Fig. 3 Abhängigkeit des lichtinduzierten Einwärtsstroms von den Ionenbedingungen und der Spannung.

a: Ergebnisse mit einer (von fünf) charakteristischen CHOP-1-Oozyte, in der Reihenfolge der Messung (etwa 150 s Intervall), dargestellt, V_h = -100 mV, grünes Licht wie in Fig. 2. Die Lösungen sind mit 5 mM MOPS (pH 7,5) oder MES (pH 6) oder Citrat (pH 5 und 4) gepuffert. Konzentration in mM:

1. 100 NaCl 2 CaCl₂, pH 7,5

2: 100 NaCl, 2 CaCl₂, pH 6,0 (Referenz)

3: 100 Na-Aspartat, 2 CaCl₂, pH 6,0

4: 100 NMG-Cl, 2 CaCl₂, pH 6,0

5: wie 2

6: 100 NaCl, 2 EGTA, 2 MgCl₂, pH 6,0

7: 200 Sorbit, 5 EGTA, pH 5,0

8: 200 Sorbit, 5 EGTA, pH 4,0

b: Strom-Spannungs-Verhältnisse der Photoströme von Fig. 3a, Konzentrationen siehe oben.

Fig. 4 Photoströme, die unter Variation des äußeren und inneren pH-Werts aufgezeichnet wurden, und deren Abhängigkeit von der Wellenlänge

a: Photostrom bei V_h = +40 mV. Ergebnisse von einer (von fünf) charakteristischen CHOP-1-Oozyten in einer Badlösung von NaCl (100 mM, Spur A: rotes Licht; Spur B: grünes Licht; 10^{22} Photonen m⁻² s⁻¹) oder Natriumbutyrat (40 mM, +60 mM NaCl, Spur C: grünes Licht) von pH 7,4

b: Strom-Spannungs-Verhältnisse von Photoströmen in verschiedenen Badlösungen, die immer 100 µM undissoziierte Buttersäure enthielten:

■,60 mM NaCl + 40 mM Na-Butyrat, pH 7,4; ▲, 84 mM NaCl + 16 mM Na-Butyrat, pH 7,0; ▼, 93,6 mM NaCl + 6,4 mM Na-Butyrat, pH 6,6; ♦, 97,4 mM NaCl + 2,6 mM Na-Butyrat, pH 6,2;

c: pH-Abhängigkeit von Umkehrpotentialen aus b. Die punktierten Linien zeigen die theoretische Beziehung für einen konstanten pH_i von 6,6 bzw. 6,8 und -58 mV/pH. Die gestrichelte Linie zeigt die erwartete Beziehung für eine Steigung von -48 mV/pH-Differenz und pH_i = 6,8 bei pH_o = 7,4. Die Steigung von -48 mV/pH entspricht einem langsam abnehmenden pH_i (um 0,17 Einheiten pro pH_o-Abnahme von einer Einheit). ■, pH-Abhängigkeit von Umkehrpotentialen aus Versuchen mit 5,4 mM undissoziierter Essigsäure (n =3). Die punktierte Linie zeigt die theoretische Beziehung für einen konstanten pH_i von 5,5 und -58 mV/pH.

d: Wellenlängenabhängigkeit des lichtinduzierten Einstromes bei pH_o 5,5 und - 40 mV. Die Photoströme wurden für einen gleichen Photonenstrom normiert.

Fig. 5 Photoströme, die bei der Belichtung (Wellenlänge 450 ± 25 nm) von CHOP2-315 exprimierenden Oozyten in Ringer'scher Lösung (110 mM NaCl, 5 mM KCl, 2 mM CaCl₂, 1mM MgCl₂, 5 mM MOPS, pH 7,6) bei +40 mV und -80 mV registriert wurden.

Fig. 6 Größe des lichtinduzierten Gleichgewichts-Einstroms bei -100 mV, pH 9, für 115 mM Li, Na, Cs, TMA, TEA oder NMG und für 80 mM Mg²⁺, Ca²⁺, Sr²⁺ oder Ba²⁺ (für beide Varianten CHOP2 und CHOP2-315 identisch)

Fig. 7 Depolarisation einer Oozyten-Plasmamembran, die CHOP2-315 exprimiert, durch einen Lichtblitz von 200 ms

Die folgenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung, ohne diese jedoch darauf zu beschränken.

BEISPIEL I

Amplifizierung von CHOP-1-DNAs und Expression von funktionsfähigen CHOP-1-Photorezeptoren in *Xenopus laevis*

Eine CHOP-1-DNA vollständiger Länge, kodierend für die Aminosäuren 1-712, und zwei kürzere CHOP-1-DNAs, kodierend für die Aminosäuren 1-346 bzw. 1-517 von CHOP-1, wurden von einer cDNA-Matrize vollständiger Länge mittels PCR unter Verwendung einer Polymerase mit Korrekturfunktion (pfu, Promega) und zwei Startoligonukleotiden (Primern), die BamHI- und HindIII-Restriktionsstellen enthielten, amplifiziert. Die Produkte wurden in den Vektor pGEMHE (Liman *et al.*, *Neuron* 9, 861-71 (1992)) inseriert und in *E. coli* kloniert. Nach Überprüfung der Sequenzen wurden die CHOP-1-DNAs *in vitro* transkribiert (Ambion) und 20 bis 30 ng cRNA in Oozyten von *Xenopus laevis* injiziert, wie bereits für Bakteriorhodopsin beschrieben (Nagel *et al.*, FEBS Letters, 377, 263-266 (1995). Die Oozyten, die das CHOP-1-Protein exprimierten, wurden mit einem *all-trans*-Retinal (1 μM) in Ringer'scher Lösung zwei bis fünf Tage lang inkubiert.

BEISPIEL II

Charakterisierung des CHOP-1-Photorezeptors

Zur Untersuchung der angenommenen Ionentransportfunktion wurden die CHOP-1-exprimierenden Oozyten unter Anwendung einer Zweielektroden-Spannungsklemmen-Technik, die bereits für Bakteriorhodopsin verwendet worden war (Nagel et al. FEBS Letters, 377, 263-266 (1995); Nagel et al., Biophysical Journal 74, 403-412 (1998)) verschiedenen Experimenten unterworfen. Grünes Licht, nicht jedoch rotes Licht, induzierte einwärts gerichtete Ströme bei Oozyten, die eine der CHOP-1-RNAs exprimierten (Fig. 2). Das Auftreten von Photoströmen auch bei den kürzeren CHOP-1-RNAs demonstrierte, dass ein großer Teil des carboxyterminalen Bereichs von CHOP-1 für diese Funktion nicht erforderlich ist. Bei pH 6 und einer Transmembranspannung zwischen -100 und + 40 mV waren die Photoströme immer einwärts gerichtet (Fig. 3b). Der Ersatz von Chlorid durch Aspartat in der Lösung hatte keine nachweisbare Wirkung auf die Amplitude des Photostroms (Fig. 3a) oder dessen Strom-Spannungsverhältnis (Fig. 3b), ein Ergebnis, das Cl⁻ als transportiertes Ion ausschloß. Der Ersatz von Natrium durch N-Methyl-D-glucamin (oder von NaCl durch

Sorbit, Daten nicht gezeigt) führte zu einem ähnlichen einwärts gerichteten Strom (Fig. 3a) ohne Veränderung des Strom-Spannungsverhältnisses (Fig. 3b), was anzeigt, dass Na⁺ von CHOP-1 nicht transportiert wird. Gleichermaßen ergab der Ersatz von Ca²⁺ durch Mg²⁺ keine Veränderung der Photoströme, ein Ergebnis, welches zeigte, dass Ca²⁺ ebenfalls nicht das transportierte Ion war (Fig. 3a,b).

Dagegen führte eine Erhöhung der Protonenkonzentration in der Badlösung, [H⁺]_o, auf pH-Werte von 5 bzw. 4 bei Potentialen zwischen -100 und +40 mV zu deutlichen Anstiegen der einwärts gerichteten Photoströme (Fig. 3a,b).

Die bisher erhaltenen Ergebnisse verweisen somit auf H⁺-Ionen als Ladungsträger der lichtinduzierten Ströme. Aufgrund der eingangs erwähnten Sequenzhomologien zwischen dem CHOP-1-Protein und der Protonenpumpe Bakteriorhodopsin lag zunächst die Annahme nahe, dass auch das CHOP-1-Protein Bestandteil eines aktiven Ionentransportsystems, nämlich einer Protonenpumpe wie Bakteriorhodopsin, wäre.

Während Bakteriorhodopsin jedoch bei allen getesteten Membranpotentialen von - 60 mV bis + 40 mV (siehe z.B. Nagel et al., Biophysical Journal 74, 403-412 (1998)) auch gegen einen bestehenden pH-Gradienten Protonen immer nach außen transportiert, war die Transportrichtung des CHOP-1-Systems abhängig von dem über die Membran vorliegenden pH-Gradienten und dem Membranpotential (Fig. 4a,b,c). Die gemessenen Umkehrpotentiale bei verschiedenen Ausgangs-pH-Gradienten (Fig. 4b,c) belegen eindeutig, dass die lichtinduzierten Ströme rein passiver Natur sind. Aus den beobachteten hohen Photoströmen ist zu schließen, dass der Protonentransport nicht nur durch eine erleichterte Diffusion der Protonen durch die Membran vonstatten geht, sondern dass das CHOP-Protein ein Protonenkanal ist.

Die Abhängigkeit des lichtinduzierten einwärts gerichteten Photostroms bei pH 5,5 und -40 mV von der Wellenlänge des Lichts ist in Fig. 4d dargestellt. Das Maximum in der Nähe von 500 nm entspricht den Aktionsspektren für Photorezeptorströme, für Phototaxie- und Photoschock-Reaktionen intakter *C. reinhardtii-*Zellen.

BEISPIEL III

Amplifizierung von CHOP-2-DNAs und Expression von funktionsfähigen CHOP-2-Photorezeptoren in *Xenopus laevis*

Eine CHOP-2-DNA vollständiger Länge, kodierend für die Aminosäuren 1-737, und eine C-terminal verkürzte CHOP-2-DNA, kodierend für die Aminosäuren 1-315 von CHOP-2, wurden von einer cDNA-Matrize vollständiger Länge mittels PCR unter Verwendung einer Polymerase mit Korrekturfunktion (pfu, Promega) und Primern, die BamHI- und HindIII-Restriktionsstellen enthielten, amplifiziert. Die Produkte wurden in den Vektor pGEMHE (Liman *et al.*, *Neuron* 9, 861-71 (1992)) inseriert und in *E. coli* kloniert. Nach Überprüfung der Sequenzen wurden die CHOP-2-DNAs *in vitro* transkribiert (Ambion) und 20 bis 30 ng cRNA in Oozyten von *Xenopus laevis* injiziert, wie bereits für Bakteriorhodopsin beschrieben (Nagel *et al.*, FEBS Letters, 377, 263-266 (1995). Die Oozyten, die das CHOP-2-Protein exprimierten, wurden mit einem *all-trans*-Retinal (1 μM) in Ringer`scher Lösung zwei bis fünf Tage lang inkubiert.

BEISPIEL IV

Charakterisierung der CHOP-2-Photorezeptoren

Zur Untersuchung der Ionentransportfunktion wurden die CHOP-2-exprimierenden Oozyten, die zur Bildung des ChR2 (Channelrhodopsin2)-Ionenkanals in Ringer's scher Lösung mit Retinal inkubiert worden waren, unter Anwendung ähnlicher Zweielektroden-Spannungsklemmen-Techniken, wie sie bereits für CHOP-1 bzw. ChR1 verwendet worden waren, verschiedenen Experimenten (Fig. 5-7) unterworfen.

Fig. 5 zeigt, daß der lichtinduzierte Photostrom bei Bestrahlung mit Dauerlicht (Wellenlänge 450 ± 25 nm; entspricht etwa dem Maximum des Aktionsspektrums) auf ein Gleichgewichtsniveau abfällt. Dies bedeutet, daß der ChR2-Ionenkanal durch Dauerlicht dieser Wellenlänge desensibilisiert wird, möglicherweise durch eine Inaktivierung eines Teils der ChR2-Moleküle.

Fig. 6 demonstriert, daß der mit CHOP-2 gebildete Ionenkanal im Gegensatz zu dem mit CHOP-1 gebildeten Ionenkanal einen nicht-selektiven Kationenkanal darstellt, der neben Protonen auch verschiedene ein- und zweiwertige Kationen passieren läßt.

Die Leitfähigkeit für die untersuchten einwertigen Kationen nimmt dabei in der Reihenfolge Li⁺ > Na⁺ > K⁺ > Cs⁺ >> TMA⁺ (Tetramethylammonium) = TEA⁺ (Tetraethylammonium), dh., mit zunehmendem Ionenradius, ab. Bei zweiwertigen Kationen nimmt die Leitfähigkeit ebenfalls mit zunehmenden Ionenradius ab. Hier stellt jedoch Mg²⁺ die Ausnahme dar. ChR2 ist für Mg²⁺ nicht durchlässig, wahrscheinlich aufgrund der hohen Hydratationsenergie dieses Ions (Diebler et al., Pure Appl. Chem. 20, S. 93, 1969). Die jeweiligen Photoströme für den mit CHOP-2 voller Länge gebildeten Ionenkanal unterschieden sich dabei nicht von den entsprechenden Photoströmen für den Ionenkanal, der das CHOP-2-Fragment mit den aminoterminalen Aminosäuren 1-315 umfaßt, was die Schlußfolgerung erlaubt, daß die Kationenleitfähigkeit durch den aminoterminalen Anteil des ChOP-2-Proteins, welcher die sieben mutmaßlichen Transmembrandomänen enthält, bestimmt wird.

PATENTANSPRÜCHE

- 1. Verwendung eines biologischen Photorezeptors als lichtgesteuerten Ionenkanal zur Veränderung der Ionenleitfähigkeit einer Membran mit Hilfe von Licht, wobei der verwendete Photorezeptor ein Apoprotein und ein kovalent an das Apoprotein gebundenes lichtsensitives Polyen umfasst, das mit dem Apoprotein wechselwirkt und als lichtempfindliches Tor fungiert.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein ein Transmembranprotein mit 5 oder mehr Transmembranhelices ist.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Ionentransportsystem ein Protonentransportsystem ist.
- 4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein ein Opsin-Protein oder ein Derivat oder Fragment eines natürlich vorkommenden Opsin-Proteins ist.
- 5. Verwendung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Opsin-Derivat oder -Fragment das Ergebnis eines Austausches und/oder einer Insertion und/oder Deletion von einer oder mehreren Aminosäure(n) in der natürlichen Aminosäuresequenz des Opsin-Proteins ist.
- 6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die dem Bakteriorhodopsin-Asp⁹⁶ entsprechende Aminosäure eine andere Aminosäure als Asp ist und in dem Apoprotein mindestens 8 der weiteren 16 Aminosäuren, die im Bakteriorhodopsin am Protonentransportnetzwerk beteiligt sind, identisch erhalten oder durch konservativen Austausch verändert sind.
- 7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens die Aminosäuren, die im Bakteriorhodopsin den

- Aminosäuren T^{46} , Y^{57} , R^{82} , T^{89} , T^{107} , W^{182} , D^{212} , K^{216} entsprechen, an der entsprechenden Position identisch erhalten sind.
- 8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein die Konsensussequenz L(I)DxxxKxxW(F,Y) enthält.
- 9. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein aus niederen Pflanzen stammt.
- 10. Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die niederen Pflanzen Algen sind.
- 11. Verwendung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein ein Opsin-Protein aus *Chlamydomonas reinhardtii* ist.
- 12. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein mindestens die Aminosäuren 61 bis 310 des Channelopsin1 (CHOP-1) gemäss SEQ ID NO:AF385748 (National Center for Biotechnology Information, NCBI) umfasst.
- 13. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass das Apoprotein mindestens die Aminosäuren 24 bis 268 des Channelopsin2 (CHOP-2) gemäss SEQ ID NO:AF461397 umfasst.
- 14. Verwendung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure Histidin an Position 134 des Channelopsin2 gemäss SEQ ID NO:AF461397 durch eine andere Aminosäure ersetzt ist.
- 15. Verwendung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure Histidin an Position 134 durch Arginin ersetzt ist.
- 16. Verwendung nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Opsin-Protein von Protozoen stammt.

- 17. Verwendung nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Opsin-Protein von Bakterien oder Archaeen stammt.
- 18. Verwendung nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Opsin-Protein aus Pilzen stammt.
- 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass das lichtsensitive Polyen ein Retinal oder Retinalderivat ist.
- 20. Verwendung nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass das Retinalderivat aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: 3,4-Dehydroretinal, 13-Ethylretinal, 9-dm-Retinal, 3-Hydroxyretinal, 4-Hydroxyretinal, Naphthylretinal; 3,7,11-Trimethyl-dodeca-2,4,6,8,10-pentaenal; 3,7-Dimethyl-deca-2,4,6,8-tetraenal; 3,7-Dimethyl-octa-2,4,6-trienal; sowie 6-7- oder 8-9- oder 10-11-Rotations-blockierte Retinale.
- 21. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 20 zur lichtgesteuerten Veränderung der Protonenleitfähigkeit der Membran.
- 22. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 20 zur lichtgesteuerten Veränderung des Membranpotentials einer Zelle.
- 23. Verwendung nach einem der Ansprüche 20 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei der Membran um die Zellmembran einer Hefe, z.B. Saccharomyces cerevisiae, Schizosaccharomyces pombe, Pichia pastoris, handelt.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 20 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei der Membran um die Zellmembran einer Säugerzelle oder Insektenzelle, z.B. COS, BHK, HEK293, CHO, Myelom-Zelle, MDCK, Baculovirus-infizierte sf9-Zelle, handelt.
- 25. Verwendung nach einem der Ansprüche 20 bis 24 zur lichtgesteuerten Erhöhung oder Erniedrigung der intrazellulären Konzentration von Ionen.

- 26. Verwendung nach Anspruch 25 zur lichtgesteuerten Erhöhung oder Erniedrigung der intrazellulären Protonenkonzentration.
- 27. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 20 zur Messung der intrazellulären Protonenkonzentration direkt an der Plasmamembran oder eines Protonenkonzentrationsgradienten über der Plasmamembran mit Hilfe von Strom-Spannungskurven, wobei der Protonenkonzentrationsgradient aus der Differenz der Strom-Spannungskurven mit und ohne Belichtung aus dem Umkehrpotential direkt ermittelt werden kann.
- 28. Verwendung eines lichtgesteuerten Ionenkanals nach einem der Ansprüche 1 bis 20 zum Hochdurchsatzscreening von biologischen Molekülen.
- 29. Verwendung nach Anspruch 28 zum Hochdurchsatzscreening von pH-regulierten Membranproteinen.
- 30. Verwendung nach Anspruch 28 zum Hochdurchsatzscreening von spannungsabhängigen Membranproteinen.
- 31. Verwendung nach einem der Ansprüche 20 bis 30, dadurch gekennzeichnet, dass der lichtgesteuerte Ionenkanal in Kombination mit einem lichtgesteuerten aktiven Ionentransportsystem eingesetzt wird.

MSRRPWLLALALAVALAAGSAGASTGSDATVPVATQDGPDY VFHRAHERMLFQTSYTLENNGSVICIPNNGQCFCLAWLKSNG TNAEKLAANILQWITFALSALCLMFYGYQTWKSTCGWEEIYVA TIEMIKFIIEYFHEFDEPAVIYSSNGNKTVWLRYAEWLLTCPVILI HLSNLTGLANDYNKRTMGLLVSDIGTIVWGTTAALSKGYVRVI **FFLMGLCYGIYTFFNAAKVYIEAYHTVPKGICRDLVRYLAWLY FCSWAMFPVLFLLGPEGFGHINQFNSAIAHAILDLASKNAWS** MMGHFLRVKIHEHILLYGDIRKKQKVNVAGQEMEVETMVHEE DDETQKVPTAKYANRDSFIIMRDRLKEKGFETRASLDGDPNG DAEANAAAGGKPGMEMGKMTGMGMGMGAGMGMATIDSGR VILAVPDISMVDFFREQFARLPVPYELVPALGAENTLQLVQQA QSLGGCDFVLMHPEFLRDRSPTGLLPRLKMGGQRAAAFGW AAIGPMRDLIEGSGVDGWLEGPSFGAGINQQALVALINRMQQ AKKMGMMGGMGMGMGGMGMGMAPSMNAGM TGGMGGASMGGAVMGMGMGMQPMQQAMPAMSPMMTQQ **PSMMSQPSAMSAGGAMQAMGGVMPSPAPGGRVGTNPLFG** SAPSPLSSQPGISPGMATPPAATAAPAAGGSEAEMLQQLMS EINRLKNELGE

MDYGGALSAVGRELLFVTNPVVVNGSVLVPEDQCYCAGWIE SRGTNGAQTASNVLQWLAAGFSILLLMFYAYQTWKSTCGWE EIYVCAIEMVKVILEFFFEFKNPSMLYLATGHRVQWLRYAEWL LTCPVILIHLSNLTGLSNDYSRRTMGLLVSDIGTIVWGATSAMA TGYVKVIFFCLGLCYGANTFFHAAKAYIEGYHTVPKGRCRQV VTGMAWLFFVSWGMFPILFILGPEGFGVLSVYGSTVGHTIIDL MSKNCWGLLGHYLRVLIHEHILIHGDIRKTTKLNIGGTEIEVETL VEDEAEAGAVNKGTGKYASRESFLVMRDKMKEKGIDVRASL DNSKEVEQEQAARAAMMMNGNGMGMGMGMNGMNGMG GMNGMAGGAKPGLELTPQLQPGRVILAVPDISMVDFFREQFA QLSVTYELVPALGADNTLALVTQAQNLGGVDFVLIHPEFLRDR SSTSILSRLRGAGQRVAAFGWAQLGPMRDLIESANLDGWLE **GPSFGQGILPAHIVALVAKMQQMRKMQQMQQIGMMTGGMN** GMGGGMGGGMNGMGGGMGNGMGG NGMNGMGGGNGMNNMGGNGMAGNGMGGGMGGNGMGG **SMNGMSSGVVANVTPSAAGGMGGMMNGGMAAPQSPGMN** GGRLGTNPLFNAAPSPLSSQLGAEAGMGSMGGMGGMSGM GGMGGMGGAGAATTQAAGGNAEAEMLQNLMNEINRL KRELGE

PCT/EP03/03799

MIptavegvsqAQITGRPEWIWLALGTALMGLGTLYFLVKGMGVS DPDAKKFYAITTLVPAIAFTMYLSMLLGYGLTMVPFGGEQNPI YWARYADWLFTTPLLLLDLALLVDADQGTILALVGADGIMIGT GLVGALTKVYSYRFVWWAISTAAMLYILYVLFFGFTSKAESMR PEVASTFKVLRNVTVVLWSAYPVVWLIGSEGAGIVPLNIETLLF MVLDVSAKVGFGLILLRSRAIFGEAEAPEPSAGDGAAATSD 10% 多层

Fig. 1D

568 556

496

GWAQLGEMRDLIESA

	295 256 215	354 316	414 376	459 436	
* ** *	Chop1IEAZHIVPKGICKDLVRYLAWIYKCSWAMBPALSILGRSGRGHINQFNSAIAMABBAS Chop2IEGNHTVPKGRCKQVVTGMAWIFTVSWGMSPILSILGRSGRALLSVYGSTVGHTHISDMS BopSKRESMREVASTEKVERNVTVVLWSAVPVVMISSBARIVPINIBTLLFMVEDVSA	#Chop1Kwamsmmehelrvkhwhentligetrkorvwacoemevetawheeddetokvp-mary Chop2kwcmcijchyervlihentliheetrtikimigetriederetaedkedragavnkguge BopKvgpgliirskrifgererpepsagdga-artsd	Chop1#N#DS#IIMRDRLKTK-FETRASTDGDPNGDA#AN#ARGGKPGMEMCKMTGMCMSMGACM Chop2#Sresflvmrdkmtk-tdvrastdnskeveoroarrammngnmgmgmgmgm	Chop1GMATIDSGBVIIAVPDISMVDFFREGFARNPVFYELVFALGAENT Chop2GGMNGMAGGAKPGLELTPQLQPGFVIIAVPDISMVDFFREQFAQLSVTYFIVPALGADIN	
	Chc Chc	Chc Chc	Chc	Chc	

Fig. 1D (Fortsetzung)

Chop2..NlpcWlbcPsFGQCTLPAHIWAHVAKMQCMREMQQMQQIGMMTGGMNCMGGEGMNGMGG

Chop1..GVDCWLEGPSFGAGINQQALVALINRMQ

Chop2..

616 616 Chop1.. Chop2

919 667 Chop2..MNGMS@GVVANVTPSAMCOMGGMMN@GMAAMQSPGMNGGRLGTNFLENARPSFLSGLGA GGRVGTNFLEGSAPSPLSSC Chop1..MTQQP8-MMSQPSAMS*CAMQAMGEVMPSRAP---

737 ----POISPONATPPAATAAPAAGSSTAENTOOLMSETNPEN-ETGER Chop2..EAGMGSMGGMGGMSGMGGMGGMGGAGAATTQAAGCNAEAEMEQNIMNEENFIER Chop1.

Fig. 1D (Fortsetzung)

	510520530540
40	MDYGGALSAVGRELLFVTNPVVVNGSVLVPEDQCYCAGWI
80	ESRGTNGAQTASNVLQWLAAGFSILLLMFYAYQTWKSTCG
120	WEEIYVCAIEMVKVILEFFFEFKNPSMLYLATGHRVQWLR
160	YAEWLLTCPVILIRLSNLTGLSNDYSRRTMGLLVSDIGTI
200	VWGATSAMATGYVKVIFFCLGLCYGANTFFHAAKAYIEGY
240	HTVPKGRCRQVVTGMAWLFFVSWGMFPILFILGPEGFGVL
280	SVYGSTVGHTIIDLMSKNCWGLLGHYLRVLIHEHILIHGD
315	IRKTTKLNIGGTEIEVETLVEDEAEAGAVNKGTGK

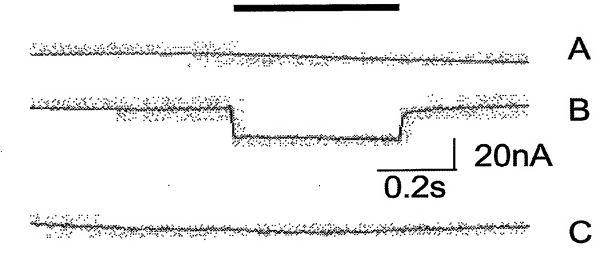
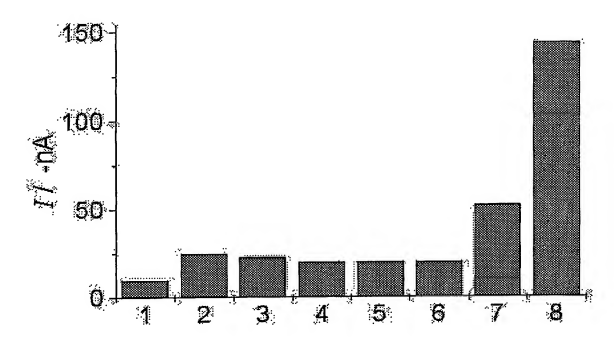


Fig. 2

a



b

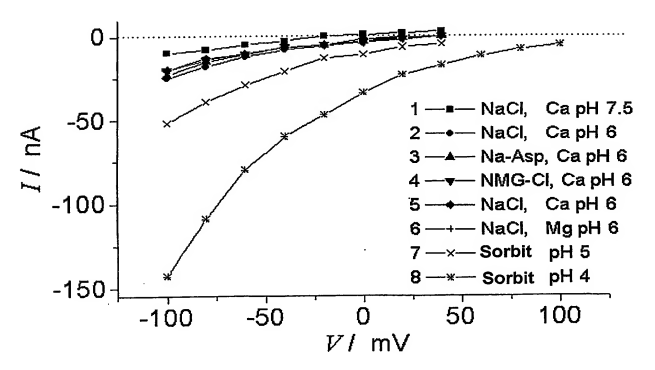
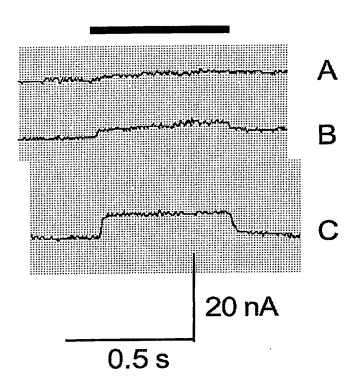


Fig. 3

a



b

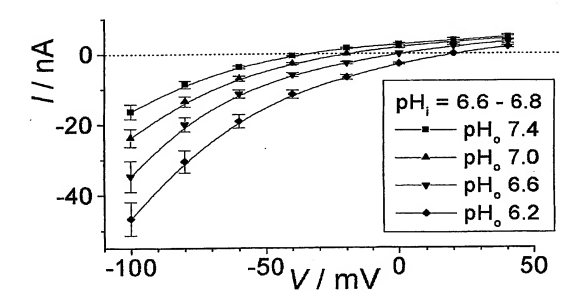
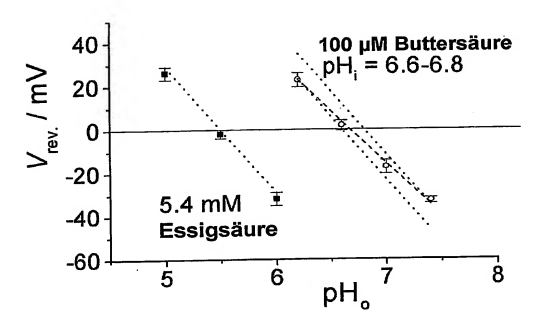


Fig. 4

C



d

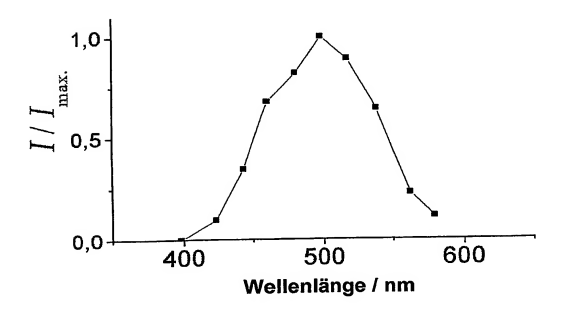


Fig. 4

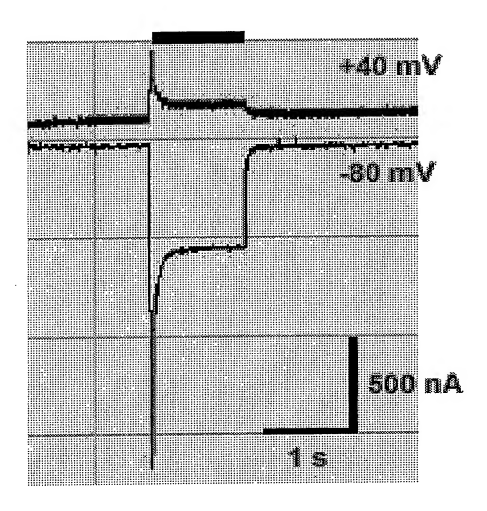


Fig. 5

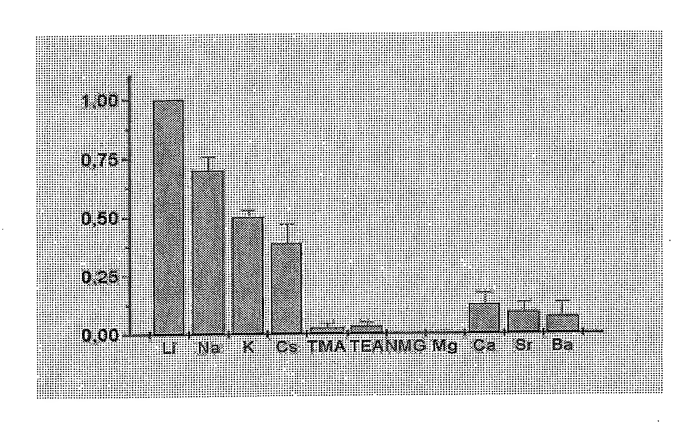


Fig. 6

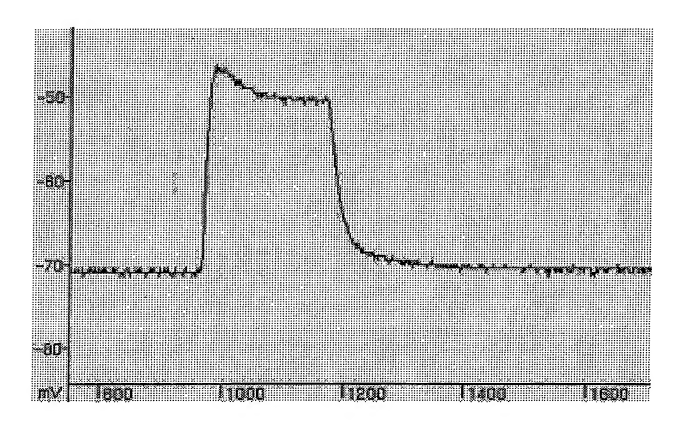


Fig. 7

SEQUENCE LISTING

- <110> Peter, Hegemann und Max Planck-Gesellschaft zur Foerderung der Wissenschaften e.V.
- <120> Verwendung von biologischen Photorezeptoren als direkt lichtgesteuerte Ionenkanaele
- <130> PCT1797-01938/GRI

<140>

<141>

<150> DE 102 16 005.8-41

<151> 2002-04-11

<160> 6

- <170> PatentIn version 3.1
- <210> 1
- <211> 712
- <212> PRT
- <213> Chlamydomonas reinhardtii

<220>

- <223> Aminosaeuresequenz von CHOP-1 (AF385748) aus
 Chlamydomonas reinhardtii
- <400> 1

Met Ser Arg Arg Pro Trp Leu Leu Ala Leu Ala Leu Ala Val Ala Leu 1 5 10 15

Ala Ala Gly Ser Ala Gly Ala Ser Thr Gly Ser Asp Ala Thr Val Pro 20 25 30

Val Ala Thr Gln Asp Gly Pro Asp Tyr Val Phe His Arg Ala His Glu
35 40 45

Arg Met Leu Phe Gln Thr Ser Tyr Thr Leu Glu Asn Asn Gly Ser Val 50 55 60

Ile Cys Ile Pro Asn Asn Gly Gln Cys Phe Cys Leu Ala Trp Leu Lys
65 70 75 80

Ser Asn Gly Thr Asn Ala Glu Lys Leu Ala Ala Asn Ile Leu Gln Trp
85 90 95

Ile Thr Phe Ala Leu Ser Ala Leu Cys Leu Met Phe Tyr Gly Tyr Gln
100 105 110

Thr Trp Lys Ser Thr Cys Gly Trp Glu Glu Ile Tyr Val Ala Thr Ile 115 120 125

Glu Met Ile Lys Phe Ile Ile Glu Tyr Phe His Glu Phe Asp Glu Pro 130 135 140

Ala Val Ile Tyr Ser Ser Asn Gly Asn Lys Thr Val Trp Leu Arg Tyr 145 150 155 160

Ala Glu Trp Leu Leu Thr Cys Pro Val Ile Leu Ile His Leu Ser Asn 165 170 175

Leu Thr Gly Leu Ala Asn Asp Tyr Asn Lys Arg Thr Met Gly Leu Leu 180 185 190

Val Ser Asp Ile Gly Thr Ile Val Trp Gly Thr Thr Ala Ala Leu Ser 195 200 205

Lys Gly Tyr Val Arg Val Ile Phe Phe Leu Met Gly Leu Cys Tyr Gly

215

220

Ile Tyr Thr Phe Phe Asn Ala Ala Lys Val Tyr Ile Glu Ala Tyr His 225 230 235 240

Thr Val Pro Lys Gly Ile Cys Arg Asp Leu Val Arg Tyr Leu Ala Trp
245 250 255

Leu Tyr Phe Cys Ser Trp Ala Met Phe Pro Val Leu Phe Leu Leu Gly 260 265 270

Pro Glu Gly Phe Gly His Ile Asn Gln Phe Asn Ser Ala Ile Ala His 275 280 285

Ala Ile Leu Asp Leu Ala Ser Lys Asn Ala Trp Ser Met Met Gly His 290 295 300

Phe Leu Arg Val Lys Ile His Glu His Ile Leu Leu Tyr Gly Asp Ile 305 310 315 320

Arg Lys Lys Gln Lys Val Asn Val Ala Gly Gln Glu Met Glu Val Glu
325 330 335

Thr Met Val His Glu Glu Asp Asp Glu Thr Gln Lys Val Pro Thr Ala
340 345 350

Lys Tyr Ala Asn Arg Asp Ser Phe Ile Ile Met Arg Asp Arg Leu Lys 355 360 365

Glu Lys Gly Phe Glu Thr Arg Ala Ser Leu Asp Gly Asp Pro Asn Gly 370 375 380

WO 03/084994

PCT/EP03/03799

Asp Ala Glu Ala Asn Ala Ala Ala Gly Gly Lys Pro Gly Met Glu Met 385 390 395 400

Gly Lys Met Thr Gly Met Gly Met Gly Met Gly Ala Gly Met Gly Met 405 410 415

Ala Thr Ile Asp Ser Gly Arg Val Ile Leu Ala Val Pro Asp Ile Ser 420 425 430

Met Val Asp Phe Phe Arg Glu Gln Phe Ala Arg Leu Pro Val Pro Tyr . 435 440 445

Glu Leu Val Pro Ala Leu Gly Ala Glu Asn Thr Leu Gln Leu Val Gln 450 455 460

Gln Ala Gln Ser Leu Gly Gly Cys Asp Phe Val Leu Met His Pro Glu 465 470 475 480

Phe Leu Arg Asp Arg Ser Pro Thr Gly Leu Leu Pro Arg Leu Lys Met 485 490 495

Gly Gly Gln Arg Ala Ala Ala Phe Gly Trp Ala Ala Ile Gly Pro Met 500 505 510

Arg Asp Leu Ile Glu Gly Ser Gly Val Asp Gly Trp Leu Glu Gly Pro 515 520 525

Ser Phe Gly Ala Gly Ile Asn Gln Gln Ala Leu Val Ala Leu Ile Asn 530 535 540

Arg Met Gln Gln Ala Lys Lys Met Gly Met Met Gly Gly Met Gly Met

550

555

560

Gly Met Gly Gly Met 565 570 575

Ala Pro Ser Met Asn Ala Gly Met Thr Gly Gly Met Gly Gly Ala Ser 580 585 590

Met Gly Gly Ala Val Met Gly Met Gly Met Gln Pro Met Gln 595 600 605

Gln Ala Met Pro Ala Met Ser Pro Met Met Thr Gln Gln Pro Ser Met 610 620

Met Ser Gln Pro Ser Ala Met Ser Ala Gly Gly Ala Met Gln Ala Met 625 630 635 640

Gly Gly Val Met Pro Ser Pro Ala Pro Gly Gly Arg Val Gly Thr Asn 645 650 655

Pro Leu Phe Gly Ser Ala Pro Ser Pro Leu Ser Ser Gln Pro Gly Ile 660 665 670

Ser Pro Gly Met Ala Thr Pro Pro Ala Ala Thr Ala Ala Pro Ala Ala 675 680 685

Gly Gly Ser Glu Ala Glu Met Leu Gln Gln Leu Met Ser Glu Ile Asn 690 695 700

Arg Leu Lys Asn Glu Leu Gly Glu 705 710

WO 03/084994 6/21

<210> 2

<211> 737

<212> PRT

<213> Chlamydomonas reinhardtii

<220>

<223> Aminosaeuresequenz von CHOP-2 (AF461397) aus Chlamydomonas reinhardtii

<400> 2

Met Asp Tyr Gly Gly Ala Leu Ser Ala Val Gly Arg Glu Leu Leu Phe 10 15 5

Val Thr Asn Pro Val Val Val Asn Gly Ser Val Leu Val Pro Glu Asp 30 25 20

Gln Cys Tyr Cys Ala Gly Trp Ile Glu Ser Arg Gly Thr Asn Gly Ala 45 35 40

Gln Thr Ala Ser Asn Val Leu Gln Trp Leu Ala Ala Gly Phe Ser Ile 60 55 50

Leu Leu Met Phe Tyr Ala Tyr Gln Thr Trp Lys Ser Thr Cys Gly 80 75 65 70

Trp Glu Glu Ile Tyr Val Cys Ala Ile Glu Met Val Lys Val Ile Leu 95 90 85

Glu Phe Phe Phe Glu Phe Lys Asn Pro Ser Met Leu Tyr Leu Ala Thr 105 110 100

Gly His Arg Val Gln Trp Leu Arg Tyr Ala Glu Trp Leu Leu Thr Cys 120 125 115

7/21

Pro Val Ile Leu Ile His Leu Ser Asn Leu Thr Gly Leu Ser Asn Asp 130 135 140

Tyr Ser Arg Arg Thr Met Gly Leu Leu Val Ser Asp Ile Gly Thr Ile 145 150 155 160

Val Trp Gly Ala Thr Ser Ala Met Ala Thr Gly Tyr Val Lys Val Ile 165 170 175

Phe Phe Cys Leu Gly Leu Cys Tyr Gly Ala Asn Thr Phe Phe His Ala 180 185 190

Ala Lys Ala Tyr Ile Glu Gly Tyr His Thr Val Pro Lys Gly Arg Cys 195 200 205

Arg Gln Val Val Thr Gly Met Ala Trp Leu Phe Phe Val Ser Trp Gly 210 215 220

Met Phe Pro Ile Leu Phe Ile Leu Gly Pro Glu Gly Phe Gly Val Leu 225 230 235 240

Ser Val Tyr Gly Ser Thr Val Gly His Thr Ile Ile Asp Leu Met Ser 245 250 255

Lys Asn Cys Trp Gly Leu Leu Gly His Tyr Leu Arg Val Leu Ile His 260 265 270

Glu His Ile Leu Ile His Gly Asp Ile Arg Lys Thr Thr Lys Leu Asn 275 280 285

Ile Gly Gly Thr Glu Ile Glu Val Glu Thr Leu Val Glu Asp Glu Ala 290 295 300

Glu Ala Gly Ala Val Asn Lys Gly Thr Gly Lys Tyr Ala Ser Arg Glu 305 310 315 320

Ser Phe Leu Val Met Arg Asp Lys Met Lys Glu Lys Gly Ile Asp Val 325 330 335

Arg Ala Ser Leu Asp Asn Ser Lys Glu Val Glu Gln Glu Gln Ala Ala 340 345 350

Arg Ala Ala Met Met Met Asn Gly Asn Gly Met Gly Met Gly Met 355 360 365

Gly Met Asn Gly Met Asn Gly Met Gly Gly Met Asn Gly Met Ala Gly 370 380

Gly Ala Lys Pro Gly Leu Glu Leu Thr Pro Gln Leu Gln Pro Gly Arg
385 390 395 400

Val Ile Leu Ala Val Pro Asp Ile Ser Met Val Asp Phe Phe Arg Glu
405 410 415

Gln Phe Ala Gln Leu Ser Val Thr Tyr Glu Leu Val Pro Ala Leu Gly
420 425 430

Ala Asp Asn Thr Leu Ala Leu Val Thr Gln Ala Gln Asn Leu Gly Gly
435 440 445

Val Asp Phe Val Leu Ile His Pro Glu Phe Leu Arg Asp Arg Ser Ser 450 455 460 Thr Ser Ile Leu Ser Arg Leu Arg Gly Ala Gly Gln Arg Val Ala Ala 465 470 475 480

Phe Gly Trp Ala Gln Leu Gly Pro Met Arg Asp Leu Ile Glu Ser Ala 485 490 495

Asn Leu Asp Gly Trp Leu Glu Gly Pro Ser Phe Gly Gln Gly Ile Leu 500 505 510

Pro Ala His Ile Val Ala Leu Val Ala Lys Met Gln Gln Met Arg Lys 515 520 525

Met Gln Gln Met Gln Gln Ile Gly Met Met Thr Gly Gly Met Asn Gly 530 535 540

Met Gly Gly Met Gly Gly Gly Met Asn Gly Met Gly Gly Asn 545 550 550

Gly Met Asn Asn Met Gly Asn Gly Met Gly Gly Gly Met Gly Asn Gly 575

Met Gly Gly Asn Gly Met Asn Gly Met Gly Gly Gly Asn Gly Met Asn 580 585 590

Asn Met Gly Gly Asn Gly Met Ala Gly Asn Gly Met Gly Gly Met 595 600 605

Gly Gly Asn Gly Met Gly Gly Ser Met Asn Gly Met Ser Ser Gly Val 610 615 620

Val Ala Asn Val Thr Pro Ser Ala Ala Gly Gly Met Gly Gly Met Met 625 630 635 640

Asn Gly Gly Met Ala Ala Pro Gln Ser Pro Gly Met Asn Gly Gly Arg
645 650 655

Leu Gly Thr Asn Pro Leu Phe Asn Ala Ala Pro Ser Pro Leu Ser Ser 660 665 670

Gln Leu Gly Ala Glu Ala Gly Met Gly Ser Met Gly Gly Met Gly Gly 675 680 685

Met Ser Gly Met Gly Gly Met Gly Gly Met Gly Gly Ala 690 695 700

Gly Ala Ala Thr Thr Gln Ala Ala Gly Gly Asn Ala Glu Ala Glu Met 705 710 715 720

Leu Gln Asn Leu Met Asn Glu Ile Asn Arg Leu Lys Arg Glu Leu Gly
725 730 735

Glu

<210> 3

<211> 259

<212> PRT

<213> Halobacterium salinarum

<220>

<223> Aminosaeuresequenz von Bakteriorhodopsin aus Halobakterium salinarum

<400> 3

Met Leu Pro Thr Ala Val Glu Gly Val Ser Gln Ala Gln Ile Thr Gly

1 5 10 15

Arg Pro Glu Trp Ile Trp Leu Ala Leu Gly Thr Ala Leu Met Gly Leu 20 25 30

Gly Thr Leu Tyr Phe Leu Val Lys Gly Met Gly Val Ser Asp Pro Asp 35 40 45

Ala Lys Lys Phe Tyr Ala Ile Thr Thr Leu Val Pro Ala Ile Ala Phe 50 55 60

Thr Met Tyr Leu Ser Met Leu Leu Gly Tyr Gly Leu Thr Met Val Pro 65 70 75 80

Phe Gly Gly Glu Gln Asn Pro Ile Tyr Trp Ala Arg Tyr Ala Asp Trp 85 . 90 95

Leu Phe Thr Thr Pro Leu Leu Leu Asp Leu Ala Leu Leu Val Asp 100 105 110

Ala Asp Gln Gly Thr Ile Leu Ala Leu Val Gly Ala Asp Gly Ile Met 115 120 125

Ile Gly Thr Gly Leu Val Gly Ala Leu Thr Lys Val Tyr Ser Tyr Arg 130 135 140

Phe Val Trp Trp Ala Ile Ser Thr Ala Ala Met Leu Tyr Ile Leu Tyr 145 150 155 160

Val Leu Phe Phe Gly Phe Thr Ser Lys Ala Glu Ser Met Arg Pro Glu

170

175

Val Ala Ser Thr Phe Lys Val Leu Arg Asn Val Thr Val Val Leu Trp 180 185 190

Ser Ala Tyr Pro Val Val Trp Leu Ile Gly Ser Glu Gly Ala Gly Ile 195 200 205

Val Pro Leu Asn Ile Glu Thr Leu Leu Phe Met Val Leu Asp Val Ser 210 215 220

Ala Lys Val Gly Phe Gly Leu Ile Leu Leu Arg Ser Arg Ala Ile Phe 225 230 235 240

Gly Glu Ala Glu Ala Pro Glu Pro Ser Ala Gly Asp Gly Ala Ala Ala 245 250 255

Thr Ser Asp

<210> 4

<211> 737

<212> PRT

<213> Halobacterium salinarum

<220>

<223> Aminosaeuresequenz von CHOP-2 (AF461397) aus Chlamydomonas reinhardtii

<400> 4

Met Asp Tyr Gly Gly Ala Leu Ser Ala Val Gly Arg Glu Leu Phe 1 5 10 15 Val Thr Asn Pro Val Val Val Asn Gly Ser Val Leu Val Pro Glu Asp 20 25 30

Gln Cys Tyr Cys Ala Gly Trp Ile Glu Ser Arg Gly Thr Asn Gly Ala 35 40 45

Gln Thr Ala Ser Asn Val Leu Gln Trp Leu Ala Ala Gly Phe Ser Ile 50 55 60

Leu Leu Met Phe Tyr Ala Tyr Gln Thr Trp Lys Ser Thr Cys Gly 65 70 75 80

Trp Glu Glu Ile Tyr Val Cys Ala Ile Glu Met Val Lys Val Ile Leu 85 90 95

Glu Phe Phe Glu Phe Lys Asn Pro Ser Met Leu Tyr Leu Ala Thr 100 105 110

Gly His Arg Val Gln Trp Leu Arg Tyr Ala Glu Trp Leu Leu Thr Cys 115 120 125

Pro Val Ile Leu Ile His Leu Ser Asn Leu Thr Gly Leu Ser Asn Asp 130 135 140

Tyr Ser Arg Arg Thr Met Gly Leu Leu Val Ser Asp Ile Gly Thr Ile 145 150 155 160

Val Trp Gly Ala Thr Ser Ala Met Ala Thr Gly Tyr Val Lys Val Ile 165 170 175

Phe Phe Cys Leu Gly Leu Cys Tyr Gly Ala Asn Thr Phe Phe His Ala 180 185 190 Ala Lys Ala Tyr Ile Glu Gly Tyr His Thr Val Pro Lys Gly Arg Cys 195 200 205

Arg Gln Val Val Thr Gly Met Ala Trp Leu Phe Phe Val Ser Trp Gly 210 215 220

Met Phe Pro Ile Leu Phe Ile Leu Gly Pro Glu Gly Phe Gly Val Leu 225 230 235 240

Ser Val Tyr Gly Ser Thr Val Gly His Thr Ile Ile Asp Leu Met Ser 245 250 255

Lys Asn Cys Trp Gly Leu Leu Gly His Tyr Leu Arg Val Leu Ile His 260 265 270

Glu His Ile Leu Ile His Gly Asp Ile Arg Lys Thr Thr Lys Leu Asn 275 280 285

Ile Gly Gly Thr Glu Ile Glu Val Glu Thr Leu Val Glu Asp Glu Ala 290 295 300

Glu Ala Gly Ala Val Asn Lys Gly Thr Gly Lys Tyr Ala Ser Arg Glu 305 310 315 320

Ser Phe Leu Val Met Arg Asp Lys Met Lys Glu Lys Gly Ile Asp Val 325 330 335

Arg Ala Ser Leu Asp Asn Ser Lys Glu Val Glu Gln Glu Gln Ala Ala 340 345 350

Arg Ala Ala Met Met Met Met Asn Gly Asn Gly Met Gly Met Gly Met 355 360 . 365

Gly Met Asn Gly Met Asn Gly Met Gly Gly Met Asn Gly Met Ala Gly 370 375 380

Gly Ala Lys Pro Gly Leu Glu Leu Thr Pro Gln Leu Gln Pro Gly Arg 385 390 395 400

Val Ile Leu Ala Val Pro Asp Ile Ser Met Val Asp Phe Phe Arg Glu 405 410 415

Gln Phe Ala Gln Leu Ser Val Thr Tyr Glu Leu Val Pro Ala Leu Gly
420 425 430

Ala Asp Asn Thr Leu Ala Leu Val Thr Gln Ala Gln Asn Leu Gly Gly
435 440 . 445

Val Asp Phe Val Leu Ile His Pro Glu Phe Leu Arg Asp Arg Ser Ser 450 455 460

Thr Ser Ile Leu Ser Arg Leu Arg Gly Ala Gly Gln Arg Val Ala Ala 465 470 475 480

Phe Gly Trp Ala Gln Leu Gly Pro Met Arg Asp Leu Ile Glu Ser Ala 485 490 495

Asn Leu Asp Gly Trp Leu Glu Gly Pro Ser Phe Gly Gln Gly Ile Leu 500 505 510

Pro Ala His Ile Val Ala Leu Val Ala Lys Met Gln Gln Met Arg Lys
515 520 525

Met Gln Gln Met Gln Gln Ile Gly Met Met Thr Gly Gly Met Asn Gly 530 535 540

Met Gly Gly Gly Met Gly Gly Gly Met Asn Gly Met Gly Gly Asn 545 550 555 556

Gly Met Asn Asn Met Gly Asn Gly Met Gly Gly Met Gly Asn Gly
565 570 575

Met Gly Gly Asn Gly Met Asn Gly Met Gly Gly Gly Asn Gly Met Asn 580 585 590

Asn Met Gly Gly Asn Gly Met Ala Gly Asn Gly Met Gly Gly Met 595 600 605

Gly Gly Asn Gly Met Gly Gly Ser Met Asn Gly Met Ser Ser Gly Val 610 615 620

Val Ala Asn Val Thr Pro Ser Ala Ala Gly Gly Met Gly Gly Met Met 625 630 635 640

Asn Gly Gly Met Ala Ala Pro Gln Ser Pro Gly Met Asn Gly Gly Arg
645 650 655

Leu Gly Thr Asn Pro Leu Phe Asn Ala Ala Pro Ser Pro Leu Ser Ser 660 665 670

Gln Leu Gly Ala Glu Ala Gly Met Gly Ser Met Gly Gly Met Gly Gly 675 680 685

Met Ser Gly Met Gly Gly Met Gly Gly Met Gly Gly Met Gly Gly Ala 690 695 700

Gly Ala Ala Thr Thr Gln Ala Ala Gly Gly Asn Ala Glu Ala Glu Met 705 710 715 720

Leu Gln Asn Leu Met Asn Glu Ile Asn Arg Leu Lys Arg Glu Leu Gly
725 730 735

Glu

<210> 5

<211> 315

<212> PRT

<213> Halobacterium salinarum

<220>

<223> Aminosaeuresequenz von CHOP-2-315 aus Chlamydomonas reinhardtii

<400> 5

Met Asp Tyr Gly Gly Ala Leu Ser Ala Val Gly Arg Glu Leu Leu Phe 1 5 10 15

Val Thr Asn Pro Val Val Val Asn Gly Ser Val Leu Val Pro Glu Asp 20 25 30

Gln Cys Tyr Cys Ala Gly Trp Ile Glu Ser Arg Gly Thr Asn Gly Ala 35 40 45

Gln Thr Ala Ser Asn Val Leu Gln Trp Leu Ala Ala Gly Phe Ser Ile 50 55 60

Leu Leu Met Phe Tyr Ala Tyr Gln Thr Trp Lys Ser Thr Cys Gly 70 75 80

Trp Glu Glu Ile Tyr Val Cys Ala Ile Glu Met Val Lys Val Ile Leu 85 90 95

Glu Phe Phe Glu Phe Lys Asn Pro Ser Met Leu Tyr Leu Ala Thr

Gly His Arg Val Gln Trp Leu Arg Tyr Ala Glu Trp Leu Leu Thr Cys
115 120 125

Pro Val Ile Leu Ile His Leu Ser Asn Leu Thr Gly Leu Ser Asn Asp 130 135 140

Tyr Ser Arg Arg Thr Met Gly Leu Leu Val Ser Asp Ile Gly Thr Ile 145 150 155 160

Val Trp Gly Ala Thr Ser Ala Met Ala Thr Gly Tyr Val Lys Val Ile 165 170 175

Phe Phe Cys Leu Gly Leu Cys Tyr Gly Ala Asn Thr Phe Phe His Ala 180 185 190

Ala Lys Ala Tyr Ile Glu Gly Tyr His Thr Val Pro Lys Gly Arg Cys
195 200 205

Arg Gln Val Val Thr Gly Met Ala Trp Leu Phe Phe Val Ser Trp Gly
210 215 220

Met Phe Pro Ile Leu Phe Ile Leu Gly Pro Glu Gly Phe Gly Val Leu

230

235

240

Ser Val Tyr Gly Ser Thr Val Gly His Thr Ile Ile Asp Leu Met Ser 245 250 255

Lys Asn Cys Trp Gly Leu Leu Gly His Tyr Leu Arg Val Leu Ile His 260 265 270

Glu His Ile Leu Ile His Gly Asp Ile Arg Lys Thr Thr Lys Leu Asn 275 280 285

Ile Gly Gly Thr Glu Ile Glu Val Glu Thr Leu Val Glu Asp Glu Ala 290 295 300

Glu Ala Gly Ala Val Asn Lys Gly Thr Gly Lys 305 310 315

<210> 6

<211> 315

<212> PRT

<213> Halobacterium salinarum

<220>

<223> H134R-Mutante der Aminosaeuresequenz von CHOP-2-315 aus Chlamydomonas reinhardtii

<400> б

Met Asp Tyr Gly Gly Ala Leu Ser Ala Val Gly Arg Glu Leu Leu Phe 1 5 10 15

Val Thr Asn Pro Val Val Val Asn Gly Ser Val Leu Val Pro Glu Asp 20 25 30

Gln Cys Tyr Cys Ala Gly Trp Ile Glu Ser Arg Gly Thr Asn Gly Ala

40

45

Gln Thr Ala Ser Asn Val Leu Gln Trp Leu Ala Ala Gly Phe Ser Ile 50 55 60

Leu Leu Met Phe Tyr Ala Tyr Gln Thr Trp Lys Ser Thr Cys Gly 70 75 80

Trp Glu Glu Ile Tyr Val Cys Ala Ile Glu Met Val Lys Val Ile Leu 85 90 95

Glu Phe Phe Glu Phe Lys Asn Pro Ser Met Leu Tyr Leu Ala Thr

Gly His Arg Val Gln Trp Leu Arg Tyr Ala Glu Trp Leu Leu Thr Cys 115 120 125

Pro Val Ile Leu Ile Arg Leu Ser Asn Leu Thr Gly Leu Ser Asn Asp 130 135 140

Tyr Ser Arg Arg Thr Met Gly Leu Leu Val Ser Asp Ile Gly Thr Ile 145 150 155 160

Val Trp Gly Ala Thr Ser Ala Met Ala Thr Gly Tyr Val Lys Val Ile 165 170 175

Phe Phe Cys Leu Gly Leu Cys Tyr Gly Ala Asn Thr Phe Phe His Ala 180 185 190

Ala Lys Ala Tyr Ile Glu Gly Tyr His Thr Val Pro Lys Gly Arg Cys
195 200 205

Arg Gln Val Val Thr Gly Met Ala Trp Leu Phe Phe Val Ser Trp Gly 210 215 220

Met Phe Pro Ile Leu Phe Ile Leu Gly Pro Glu Gly Phe Gly Val Leu 225 230 235 240

Ser Val Tyr Gly Ser Thr Val Gly His Thr Ile Ile Asp Leu Met Ser 245 250 255

Lys Asn Cys Trp Gly Leu Leu Gly His Tyr Leu Arg Val Leu Ile His 260 265 270

Glu His Ile Leu Ile His Gly Asp Ile Arg Lys Thr Thr Lys Leu Asn 275 280 285

Ile Gly Gly Thr Glu Ile Glu Val Glu Thr Leu Val Glu Asp Glu Ala 290 295 300

Glu Ala Gly Ala Val Asn Lys Gly Thr Gly Lys 305 310 315